(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-69512

(43)公開日 平成5年(1993)3月23日

(51) Int.Cl. ⁵	識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
B 3 2 B 25/08		9155-4F		
27/00	101	7717-4F		

審査請求 未請求 請求項の数1(全 9 頁)

(21)出顧番号	特數平3-262970	(71)出職人 000002060	
		信越化学工業株式会社	_
(22)出願日	平成3年(1991)9月13日	東京都千代田区大手町二丁目6番1	7
		(72)発明者 原 寛保	
		群馬県碓氷郡松井田町大字人見1番	地10
		信越化学工業株式会社シリコーン電	子材料
		技術研究所内	
		(72)発明者 池野 正行	
		群馬県建氷郡松井田町大字人見1番	Mb10
		信館化学工業株式会社シリコーン電	
		技術研究所内	3 10 11
		(74)代理人 弁理士 岩見谷 周志	

(54) 【発明の名称】 シリコーン複合体の製造方法

(57)【要約】

(構成) シリコーンゲルからなる基相とその表面に形成されたシリコーンゲルからなる表面層とからなるシリコーンとガケルからなる表面層とからなるシリコーン機合体の製造力法であって、硬化してゲル状の硬化物になるシリコーン組成物(4) からなる相を設ける工程、課机の表面に、前配組成物(4) と非相溶性を含する、硬化してエラストマサもしくはシジン状の硬化物になるシリコーン組成物(9) からなる層を設ける工程、および組成物(4) からなる相と組成物(8) からなる層とを同時に硬化させる工程を有してなる製造方法。

【効果】 相対的に高い硬度、高い強度、高い耐溶剂性 等を有し、硬度と厚さの調節が容易な表面保暖票、およ び相対的に低い硬度、低い強度、高い耐溶剂性、粘着性 等を有する応力緩和層からなる複合体を1回の硬化処理 で製造することができる。

【特許請求の範囲】

[酵求項1] シリコーンゲルからなる基相とその表面 に形成されたシリコーンエラストマーまたはシリコーン レジンからなる表面層とからなるシリコーン複合体の製 造方法であって、

(a-1) 1分子中に含有されるケイ楽原子に結合した全有 機基のうち半均 0.035モルギ以上がアルケニル基であ り、数アルケニル基を除く少くとも2種の有機基がそれ ぞれ10モルダ以上であり、かつ28℃における軌後が50~ 100,000 cPの範囲にある、1分子中にケイ楽原子に結合 したアルケニル基を平均 0.1~2 軽有するオルガノポリ シロキサン。

(a-2) ケイ素原子に結合した水業原子を1分子中に1~ 50個有するオルガノハイドロジェンポリシロキサンであ って、該水素原子の敷が前記オルガノポリシロキサン(a -1) 中のケイ素原子に結合したアルケニル基1個当たり 0.3~2.0 個になるように配合されるもの、および

(a-3) 付加反応触媒 を含有してなり、硬化してゲル状の硬化物になる硬化性 シリューンがは他(1) かとかる 相名的はまて名

シリコーン組成物(A) からなる相を設ける工程、 数相の表面に、 (b-1) 1分子中に含有されるケイ来原子に結合した全有

機基のうち平均0.05モルド以上がアルケニル基であり、かつ25℃における粘度が50~100,000 ePの朝間にあり、かつ前記セルガノボリシロキサン(モ・1) 中のケイ業原干に結合した全有機基のうち10モルド以上も含される有機 基を含有しない。1分子中にケイ業原干に結合したアルケニル基を2個以上有するセルガノボリシロキサンで、00 個有するオルガノハイドロジェンボリシロキサンで 20 あって、酸水素原子の敷が前記オルガノボリシロキサンで(1・1) 中のケイ業原干に結合したアルケニル基1個当たり。0.3~2.0 個になるように配合されるもの、および(0-3) 付加反応触媒、を含有する、硬化してエラストマー状またはレジン状になる硬化をシリコーン組成物からなる種を設ける一般。および

前配組成物(A) からなる相および組成物(B) からなる層 を同時に硬化に供する工程を有してなる製造方法。 [発明の詳細な説明]

[0001]

[産業上の利用分野] 本発明は、シリコーンゲルからな る基相と、該相の上に形成されたエラストマーまたはレ ジンからなる表面層とからなるシリコーン複合体の製造 方法に関する。

[0002]

【従来の技術】シリコーンのゲル状硬化物は、所謂シリコーンゲルと除され、電気絶極性、電気特性の安定性、 柔軟性等の優れた特性を有するため、電気、電子部品の ポッティング、封止用として、特にパワートランジスタ ー、IC、コンデンサー等の解謝用同路事子を推薦し、 熱的および機械的障害から保護するための被覆材料とし て使用されている。

[0003] しかし、シリコーンゲルの表面は粘着性が 歩いため、ゴミやホエリが特性・中すく、また。シリ コーンゲル上に成形物を重ね置きできない等の作業上の同 題点がある。さらに、機械労強度が不十分であるため付 さしたゴミ等を始まする際に、シリコーンゲルが欠損し たりする同題がある。上述したような欠点を解析する方 法として、以下に述べるように、シリコーンゲル表面に 変温保障量を関わる方法がある。

【0004】(1) シリコーンゲルの表面に、他の有機系 高硬度樹脂の保護層を設ける方法、

[0005] (2) 特公平1-25704 号公報に配載されて いるように、シリコーンゲルの表面にオルガノハイドロ ジェンポリシロキサン等を付与し、ゲル表面に拡散させ た後、加熱硬化させ、表面にエラストマー状もしくはレ ジン状のシリコーン層を取りてあ方法、

【0006】(3) 特別税61-277414号公標に配慮されて 20 あように、未硬化状態のシリコーゲル組成物の表面 20 にオルガノハイドロジェンボリシロキサンを付与し、拡 散しないうちに加熱して内側のシリコーンゲル組成物と オルガノハイドロジェンボリシロキサンが取り込まれた 支面を同時硬化させて、シリコーンゲル組成物の表面 にシリコーンエラストマー層を載ける方法。

[0007](4) 硬化したシリコーンゲルの表面に、硬化によりシリコーンエラストマー層もしくはシリコーンレジン層になる組成物を付与し、それを硬化させて表面層を設ける方法等が知られている。

[8000]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら前記(1) の方法では、層間接着力が不十分のため層間剥離が発生 しやすい。(2)の方法では、シリコーンゲル表面上にオ ルガノハイドロジェンポリシロキサンが未硬化のまま残 存することのないように、シリコーンゲル中の残存官能 基と反応する官能基を持ったオルガノハイドロジェンボ リシロキサンの種類、量を選択しなければならず、ある いは硬化後洗浄または払拭する必要がある。 (3)の方法 では、加熱を行う際にはシリコーンゲル組成物は未硬化 状態であるため、鉄組成物の表面に付与されたオルガノ 40 ハイドロジェンポリシロキサンが対流によってシリコー ンゲル組成物中に巻き込まれる。その結果、表面層が不 均一に硬化し、良好な保護層が得られない上に、表面保 護層の厚さおよび硬度の制御が困難である。 (4)の方法 では、シリコーンゲル組成物を硬化した後にシリコーン エラストマー層もしくはシリコーンレジン層になる組成 物を硬化するため、工程が煩雑になり、時間的にも不利 である.

[0009] そこで本発明の課題は、シリコーンゲルか ちなる基相と、鉄基相と良好な寄着性を有し信頼性の高 50 いシリコーンエラストマーまたはシリコーンレジンでで

きた表面保護相からなるシリコーン複合体を簡単な工程 で容易に製造することができる製造方法を提供すること である。

[0 0 1 0]

【課題を解決するための手段】 すなわち、本発明は、シ リコーンゲルからなる基相とその表面に形成されたシリ コーンエラストマーまたはシリコーンレジンからなる表 面層とからなるシリコーン複合体の製造方法であって、

【0011】(a-1) 1分子中に含有されるケイ素原子に 結合した全有機基のうち平均 0.025モル%以上がアルケ 10 ニル基であり、該アルケニル基を除く少くとも2種の有 機基がそれぞれ10モル%以上であり、かつ25℃における 粘度が50~100,000 cPの範囲にある、1分子中にケイ素 原子に結合したアルケニル基を平均 0.1~2個有するオ ルガノポリシロキサン、

[0012] (a-2) ケイ素原子に結合した水素原子を1 分子中に1~50個有するオルガノハイドロジェンポリシ ロキサンであって、該水業原子の数が前配オルガノポリ シロキサン(a-1) 中のケイ素原子に結合したアルケニル **基1個当たり 0.3~2.0 個になるように配合されるも 20** の、および

【0013】(a-3) 付加反応触媒を含有してなり、硬化 してゲル状の硬化物になる硬化性シリコーン組成物(A) からなる相を設ける工程、験相の表面に、

【0014】(b-1) 1分子中に含有されるケイ素原子に 結合した全有機基のうち平均0.05モル%以上がアルケニ ル基であり、かつ25℃における粘度が50~100,000 cPの **範囲にあり、かつ前記オルガノポリシロキサン(a-1) 中** のケイ素原子に結合した全有機基のうち10モル%以上含 有される有機基を含有しない、1分子中にケイ素原子に 30 結合したアルケニル基を2個以上有するオルガノポリシ ロキサン

【0015】(b-2) ケイ素原子に結合した水素原子を1 分子中に5~100 個有するオルガノハイドロジェンポリ シロキサンであって、鉄水素原子の数が前記オルガノボ リシロキサン(b-1) 中のケイ素原子に結合したアルケニ ル某1個当たり 0.3~2.0 個になるように配合されるも の、および

【0016】(b-3) 付加反応触媒、を含有する、硬化し てエラストマー状またはレジン状になる硬化性シリコー 40 ン組成物からなる層を設ける工程、および、前記組成物 (A) からなる相および組成物(B) からなる層を同時に硬 化に供する工程を有してなる製造方法を提供するもので ある。

【0017】なお、本明細書において、シリコーンゲル とはJIS II-6301に規定され、A型スプリング式硬度計で 測定されたゴム硬度が0であるシリコーン硬化物を意味 する。また、ゲル状とは、シリコーン硬化物がこのよう なシリコーンゲルの状態にあることを意味する。かかる シリコーンゲルは、一般に、架橋座が低い3次元的網目 50 0 cPよりも高くても得られる組成物の作業性が悪くな

構造を有し、応力により変形して振動を吸収したり流動 性を示す。これに対し、エラストマー状とは、前紀A型 スプリング式硬度計で測定されたゴム硬度が0より大~ 100 未満の範囲の硬度を有することを意味する。さら に、レジン状とは、前記A型スプリング式硬度計で測定 されたゴム硬度が 100以上の硬度を有することを意味す る.

【0018】シリコーン組成物(A)

シリコーン組成物(a) は (a-1)~(a-3) の成分を必須成 分として含み、かつ硬化することによりゲル状の硬化物 になるものである。

【0019】 (a-1) オルガノポリシロキサン

このオルガノポリシロキサン(a-1) は、1分子中に含有 されるケイ楽原子に結合した全有機基のうち平均 0.025 モル%以上がアルケニル基であり、酸アルケニル基を除 く少くとも2種の有機基がそれぞれ10モル%以上であ り、かつ25℃における粘度が10~100,000 cPの範囲にあ る、1分子中にケイ素原子に結合したアルケニル基を平 均 0.1~2個有するものである。1分子に含有されるケ イ業原子に結合した全有機基のうちアルケニル基の割合 が平均 0.025モル%より少ないと、シリコーンゲルが得 られにくい。かかるアルケニル基としては、ピニル基、 アリル基、イソプロペニル基、シクロヘキセニル基等が 挙げられる。 (a-1)成分の合成が容易であること、およ び名くの種類の触媒によって容易に反応することから、 ピニル基が好ましい。

【0020】ケイ素原子に結合したアルケニル基以外の 有機基としては、メチル基、エチル基、プロビル基、ブ チル基、ペンチル基、ヘキシル基、オクチル基、デシル 基等のアルキル基、ペンジル基、2-フェニルエチル基等 のアラルキル基、フェニル基、トリル基、ナフチル基等 のアリール基、あるいはこれらの基の水業原子の一部ま たは全部をハロゲン原子等で置換したクロロメチル基、 3.3.3-トリフルオロプロビル基等の炭素原子数1~10、 好ましくは炭素原子数1~8の非置換または置換の1価 炭化水素基が挙げられる。合成が容易なこと、および得 られるシリコーンゲルからなる基相の耐熱性や物理的性 質が優れたものであることから、メチル基、フェニル 基、3,3,3-トリフルオロプロビル基が好ましいが、後述 する (b-1)成分と非相溶性である点から、 (a-1)成分中 にはこれらの有機基のうち、少くとも2種類が、全有機 基に対して各々10モル%以上含有されることが必要とさ

【0021】また、このオルガノポリシロキサン(a-1) の25℃における粘度は、50~100,000 cP、好ましくは 1 00~10,000cPである。粘度が50cPよりも低いと、得られ るシリコーン組成物(A) が流れ易いために作業性が低下 し、該組成物を硬化して得られる硬化物の損失正接等の 物理的性質が不満足なものとなる。一方、粘度が100,00

ns.

٥.

【0022】シリコーン組成物(A) が硬化によりゲル状 硬化物となるためには、 (a-1)成分は、1分子中に含有 されるケイ楽原子に結合した全有機基のうち、平均 0.0 25モル%以上がアルケニル基であり、かつ、1分子中に ケイ素原子に結合したアルケニル基を平均 0.1~2個有 するものであることが必要である。さらに、このオルガ*

【0023】以上に述べたような (a-1)成分のオルガノ ポリシロキサンとしては、例えば下記の一般式で表され るものが挙げられる。

(化1)

[ここで、x、yおよびzは、0≤x≤1.9, 0.1≤y≤ 2, x+y=2の正数; 1, m, nはそれぞれ0または 正の整数であり; CH3 -, C4 H 5 -, CF2 C 2 H 4 -のうち少くとも2種がそれぞれケイ素原子に結合した全 有機に対して10モル%以上となる様に適宜選択される〕

[0024] (a-2) オルガノハイドロジェンポリシロキ サン

オルガノハイドロジェンポリシロキサン(a-2) は、前記 (a-1)成分中のアルケニル基と反応してシリコーンゲル を形成するもので、そのために、ケイ素原子に結合する 水素原子が1分子中に少なくとも1個存在しなければな らない。このような水素原子は、オルガノハイドロジェ ンポリシロキサン分子舗の末端、あるいは途中のいずれ のケイ素原子に結合していてもよい。

[0025] オルガノハイドロジェンポリシロキサン(a -2) のケイ素原子に結合した水素原子以外の1価の原子 もしくは基としては、前配 (a-1)のオルガノポリシロキ サンのケイ素原子に結合したアルケニル基以外の基とし 30 て備示されたものと同様のものを例示することができ る。 (a-2)成分を容易に合成することができること、お よび得られるシリコーンゲルの耐熱性がより優れたもの となることから、メチル基が好ましい。

[0026] (a-2)成分の配合量は、 (a-1)成分中のケ イ業原子に結合するアルケニル基1個に対して (a-2)成 分中のケイ素原子に結合する水素原子が 0.3~2.0 個、 好ましくは 0.5~1.5 個となる量である。 0.3個より少 ない量であると、得られるシリコーンゲルに残存する未 反応アルケニル基によって、基相の耐熱性が悪くなって 40 しまう。また、 2.0個より多い量であると組成物(A) が 硬化の際に発泡する恐れがある。

[0027] (a-2)成分は (a-1)成分と相溶性を有する 必要があり、そのためには、後述するように、 (a-2)成 分の主な有機基が、 (a-1)成分が主に有する有機基 (例 えばメチル基)と親和性が高いように選択する必要があ る。または組成物(A) が硬化によりゲル状になるために は、 (a-2)成分は、ケイ素原子に結合した水素原子を1 分子中に1~50個有するものである必要がある。粘度は 特に制限されないが、(a-2)成分を合成するのに容易で 50 されるケイ業原子に結合した全有機基のうち平均0.05モ

あること、および作業性がよいことから、25℃において 10~1,000 cPの範囲であることが好ましい。

[0028] 以上に述べたような (a-2)成分のオルガノ ハイドロジェンポリシロキサンとしては、下記の一般式 で表されるものが挙げられる。 [4:2]

[ここで、x、yは、x \geq 0、y \geq 0、x+y=2の正 数であり; mとnは0≤n≤250,0≤m≤50,0≤m+ n≤250 の整数である。〕

[0029] (a-3) 付加反応触媒

付加反応触媒(a-3) は、 (a-1)成分中のケイ素原子に結 合するアルケニル基と、 (a-2)成分中のケイ業原子に結 合する水素原子との付加反応(ヒドロシリル化反応)を 促進するものとして知られるいかなる触媒でもよい。通 常、白金族金属系触媒が用いられ、例えば塩化白金酸、 アルコール変性塩化白金酸、塩化白金酸とピニルシロキ サンとの錯体、塩化白金酸-2-エチルヘキサノール溶液 等の白金系触媒、テトラキス(トリフェニルホスフィ ン) パラジウム、パラジウム黒とトリフェニルホスフィ ンとの混合物等のパラジウム系触媒、ロジウム触媒等が 挙げられる。中でも塩化白金酸-2-エチルヘキサノール 激神が好生しい。

【0030】これらの触媒の配合量はいわゆる触媒量で よい。通常、 (a-1)成分と (a-2)成分との合計量に対し て、 0.1~100 ppm (触媒金属元素換算) の範囲であ る.

【0031】シリコーン組成物(B)

シリコーン組成物(B) は (b-1)~(b-3) の成分を必須成 分として含み、かつ硬化することによりエラストマー状 もしくはレジン状の表面層になるものである。

【0032】(b-1) オルガノポリシロキサン

このオルガノポリシロキサン(b-1) は、1分子中に含有

ル%以上がアルケニル基であり、かつ25℃における粘度 が10~100.000 cPの範囲にあり、かつ前記オルガノポリ シロキサン(a-1) 中のケイ素原子に結合した全有機基の うち、10モル%以上含有される少くとも一種の有機基を 含有しない、1分子中にケイ基原子に結合したアルケニ ル基を2個以上有するものである。1分子に含有される ケイ楽原子に結合した全有機基のうちアルケニル基の割 合が平均0.05モル%より少ないと、エラストー状または レジン状の硬化物が得難い。かかるアルケニル基として は、 (a-1)成分について例示のものが挙げられ、ビニル 10 基が好ましい。

【0033】ケイ素原子に結合したアルケニル基以外の 有機基としても、 (a-1)成分について例示されたものと 同様のものが挙げられ、好ましくはメチル基、フェニル 基であるが、前述した (a-1)成分と非相溶性である点か ら (b-1)成分中には、 (a-1)成分中のケイ素原子に結合 した全有機基に対して10モル%以上含有される有機基の うちの少くとも一種を含有しないことが必要である。

【0034】(b-1)成分のオルガノポリシロキサンの25 でにおける粘度は、50~100,000 cP、好ましくは 100~ 20 10.000cPである。粘度が50cPよりも低いと、得られるシ リコーン組成物(b) が流れやすく、該組成物を硬化して 得られる硬化物の物理的性質が不満足なものとなる。 一 方、粘度が100,000 cPよりも高いと、得られる組成物の 作業性が悪くなる。

【0035】シリコーン組成物(B) が硬化によりエラス トマー状もしくはレジン状の硬化物になるためには、 (b-1)成分は、1分子中に含有されるケイ素原子に結合 した全有機基のうち、平均0.05モル%以上がアルケニル 基であり、かつ、1分子中にケイ素原子に結合したアル 30 ポリシロキサン。 ケニル基を2個以上有するものである必要がある。

[0036] この (b-1)成分は、 (a-1)成分に対して非 相溶性を有する必要がある。相溶性を有するか、あるい は非相溶性であるかは、前述した様に (b-1)成分中のケ イ書原子に結合したアルケニル基以外の有機基の種類お よび量ならびに (a-1)成分の種類に依存する。代表的な*

[ここで、1, m, n, pはそれぞれ0または正の整数 であり、1, m, nのうち少くとも1つは0である。) 【0041】(b-2) オルガノハイドロジェンポリシロキ サン

本発明に用いられるオルガノハイドロジェンポリシロキ サン(b-2) は、前記 (b-1)成分中のアルケニル基と反応 してエラストマー状またはレジン状の硬化物を形成す る。そのために、ケイ素原子に結合する水素原子が1分 子中に少なくとも1個存在しなければならない。このよ 50 易に合成することができること、および得られるシリコ

*有機基について親和性の程度を述べると、メチル基、エ チル基等の低級アルキル基等 (便宜上第 I 群という) は 相互に親和性が高く、有機基が主としてこれらからなる オルガノポリシロキサン同士は一般に相溶性を有する。 一方、フェニル基、3,3,3-トリフルオロプロピル基、含 ポリエーテル基等(第II群という)の基は前配の第 I 群 の基と親和性が低いので、主として第Ⅰ群の有機基から なるオルガノポリシロキサンと、主として第II群の有機 基を有するオルガノポリシロキサンとは相溶性を有しな い。 さらに具体的には、 (b-1)成分が (a-1)成分に対し

非相談性を示す例として、下配のものが挙げられる。 [0037]例1) (a-1)成分:ケイ素原子に結合した アルケニル基以外の有機基がメチル基および3,3,3-トリ フルオロプロビル基であり、後者の3,3,3-トリフルオロ プロビル基の割合が平均で30モル%以上であるオルガノ ポリシロキサン、

(b-1)成分:ポリジメチルシロキサン。

(b-1)成分:ポリジメチルシロキサン。

[0038] 例2) (a-1)成分:ケイ素原子に結合した アルケニル基以外の有機基がメチル基およびフェニル基 であり、後者のフェニル基の割合が平均で10モル%以上 であるオルガノポリシロキサン、

[0039] 例3) (a-1)ケイ素原子に結合したアルケ ニル基以外の有機基がメチル基および3,3,3-トリフルオ ロプロピル基であり、後者の3,3,3-トリフルオロプロピ ル基の割合が平均で30モル%以上であるオルガノポリシ ロキサン、(b-1)ケイ素原子に結合したアルケニル基以 外の有機基がメチル基およびフェニル基であり、後者の フェニル基の割合が平均で10モル%以上であるオルガノ

【0040】(b-1)成分のオルガノポリシロキサンの分 子構造は、直鎖状でも分岐状でもよい。これらの混合物 の形でもよい。以上に述べたような (b-1)成分のオルガ ノポリシロキサンとしては、下配の一般式で表されるも のが挙げられる。

うな水素原子は、オルガノハイドロジェンポリシロキサ ン分子鎖の末端、あるいは途中のいずれのケイ素原子に 結合していてもよい。

【0042】オルガノハイドロジェンポリシロキサン(b -2) のケイ楽原子に結合した水業原子以外の基として は、前記 (b-1)のオルガノボリシロキサンのケイ楽原子 に結合したアルケニル基以外の基として例示されたもの と同様のものを例示することができる。 (b-2)成分を容

ーンゲルの耐熱性がより優れたものとなる点では、メチ ル基が好ましい。

【0043】(b-2)成分の配合量は、(b-1)成分中のケ イ書原子に結合するアルケニル基1個に対して (b-2)成 分中のケイ素原子に結合する水素原子が 0.3~2.0 個、 好ましくは 0.5~1.5 個となる量である。 0.3個より少 ない量であると、得られる表面層中に残存するアルケニ ル某によって、該層が有する耐熱性が悪くなってしま う。また、 2.0個より多い量であると、得られるシリコ ーン組成物(B) が硬化の際に発泡してしまう恐れがあ 10

【0044】この (b-2)成分が前配 (b-1)成分に対して 相溶性を有するためには、 (b-2)成分が有する有機基が (b-1)成分が有する主要な有機基と親和性の高い有機基 である必要がある。上述した親和性の関係に照らして適 当なオルガノハイドロジェンポリシロキサンを選択すれ ばよい。

[0045]シリコーン組成物(b)を硬化させて得られ る硬化物がエラストマー状もしくはレジン状のものにな るためには、 (b-2)成分は、ケイ素原子に結合した水素 20 原子を1分子中に5~100 個有するものである必要があ る。粘度は特に制限されないが、 (b-2)成分を合成する のに容易であること、および作業性がよいことから、25 ℃において10~1,000 cPの範囲であることが好ましい。 【0046】以上に述べたような (b-2)成分のオルガノ ハイドロジェンポリシロキサンとしては、下記の一般式 で表されるものが挙げられる。

(化4]

(ここで、x, yは、x \ge 0, y \ge 0, x + y = 2の 数:mとnは0≤m, 3≤n≤100 の整数である。) 【0047】(b-3) 付加反応触媒

(b-3)成分に用いられる付加反応触媒としては、(a-3) 成分として説明したものと同様の触媒を使用することが できる。配合量はいわゆる触媒量でよい。通常、 (b-1) 属元素換算) の範囲である。

[0048] また、組成物(B) の組成、および組成物 (B) の使用量を変化させることによって、得られる複合 体の表面層の硬度および厚さを開節することが可能であ る。具体的には、 (b-1)成分中のアルケニル基の量、 (b-2)成分中のケイ素原子結合水素原子 (Si-H基) の量 を増加することにより硬化物の硬度を上げることがで き、組成物(B)の使用量(注入量)を増加することで表

面層の厚さを厚くすることができる。

物(B) に自己接着性シリコーン組成物を使用する。組成 **物(B) の自己接着性は、アルコキシシリル基とケイ素原** 子に結合した水素原子とを分子中に有するオルガノシロ キサンあるいはアルコキシシリル基とケイ素原子に結合 したアルケニル某とを分子中に有するオルガノシロキサ ン等を接着助剤として、組成物中に配合することによっ て達せられる。

[0050] その他の配合剤

シリコーン組成物(A) およびシリコーン組成物(B) に は、さらに、必要に応じて、前配の成分以外にも、硬化 性シリコーン組成物に従来添加することが知られている 添加剤を添加してよい。例えばアセチレンアルコール化 合物等の反応制御剤、炭酸マンガン、カーボンブラック 等の難燃性付与剤、染料、顧料等の着色剤、耐熱安定 剤、耐油安定剤等である。さらに、硬化して得られる硬 化物の振動吸収性を向上させるために、内部に低沸点化 合物を含む有機ポリマー充填剤等を必要に応じて配合し てよい。ただし、これらの任意的な添加剤は、組成物 (A) の場合には、硬化させて得られる硬化物がゲル状と なること、組成物(B) の場合には、得られる硬化物がエ ラストマー状もしくはレジン状なることを阻害すること があってはならない。

【0051】シリコーン組成物(A) からなる相を設ける

シリコーン組成物(A) からなる相を設けるには、目的と する所定の形状の型内もしくは支持体表面に該組成物 (A) を独布する、喧嚣する、注入する、射出する、押し 出す、滴下する、落下させる等の方法がある。

[0052]シリコーン組成物(B)からなる層を設ける 30 工程

上記にようにして設けられたシリコーン組成物(A) から なる相の表面に、シリコーン組成物(B) を塗布する、噴 霧する、注入する、射出する、押し出す等の方法により 適用し、組成物(B) の表面層を設ける。組成物(A) と組 成物(B) とは、それぞれの主成分が非相溶性であるため に、組成物としても非相溶性である。そのため、これら の組成物は積層したことによって相互に混合したり、拡 散しあうことがない。

【0053】硬化工程

と (b-2)との合計量に対して、 0.1~100 ppm (触媒金 40 上記の工程により、未硬化の基相に未硬化の表面層が積 層されたものが得られるが、これらを一体として同時に 硬化処理に供する。これにより、シリコーンゲルからな る基相とエラストマーまたはレジンからなる表面層とか らなるシリコーン複合体を得ることができる。硬化の条 件としては、通常の硬化条件でよく、例えば60~150 ℃ 程度の温度で、30~180 分程度の加熱処理でよい。

[0054] 用途

本発明の方法により得られるシリコーン複合体は、内部 のシリコーンゲル相が広力緩和相として、表面層である [0049] 本発明の好ましい一態様においては、組成 50 シリコーンエラストマーまたはレジンの層が表面保護層

11

として効果的に機能するので、各種の電気、電子部品や 半導体素子の表面の被覆剤として有用である。また、本 発明のシリコーン複合体は、各種のプラスチック、金 属、ガラス等のいずれの基材の表面にも成形することが できる.

[0055]

(式中、構成単位はランダムに配列されている) で表さ れ、粘度 700cPのオルガノポリシロキサン 100重量部、 下記の式:

[化6]

$$C_0H_0-Si \leftarrow \begin{pmatrix} CH_0 \\ i \\ OSi-H \\ i \\ CH_0 \end{pmatrix}$$

【0056】で表され、粘度2cPであるオルガノハイド ロジェンポリシロキサン 3.8重量部、および、塩化白金 酸-2-エチルヘキサノール溶液 5 ppm (白金換算)を混 合機に仕込み、均一に混合して、シリコーン組成物(A-1) を得た。

[0057](2) 平均で下記の式: [化7]

で表され、粘度 100cPであるオルガノポリシロキサン 1 00重量部、平均で下記の式:

[4:8]

【0058】 (式中、構成単位はランダムに配列されて いる) で表され、粘度10cPであるオルガノハイドロジェ ンポリシロキサン7重量部、および、塩化白金酸-2-エ チルヘキサノール溶液5ppm (白金換算)を混合機に仕※

【0059】(3) シリコーン組成物(A-1) 20gを直径5 cmのアルミシャーレに注入し、続けてその表面にシリコ ーン組成物(B-1) 2gを積層して積層物を得た。この積 層物を温度60℃で2時間加熱したところ、粘着性のない エラストマー状の表面層と、耐寒性を有するゲル状の基 相からなる透明なシリコーン複合体が得られた。

※込み、均一に混合して、シリコーン組成物(B-1) を得

20 [0060]実施例2 (1) 下記の構造式:

[4:91

で表され、粘度1000cPであるオルガノポリシロキサン 1 00重量部、平均で下記の式:

30 [住10]

【0061】 (式中、構成単位はランダムに配列されて いる) で表され、粘度28cPであるオルガノハイドロジェ ンポリシロキサン5重量部、塩化白金酸-2-エチルヘキ サノール溶液 5 ppm (白金排算) および、充填剤とし 40 て、結晶性シリカ粉末50重量部、を混合機に仕込み、均 一に混合して、シリコーン組成物(A-2) を得た。 【0062】(2) 平均で下記の式:

(化11)

(式中、構成単位はランダムに配列されている)で表さ 50 れ、粘度 700cPのオルガノポリシロキサン 100重量部、

14

た。 前記のシリコーン組成物(A-2) 20gを直径5cmのア

ルミシャーレに往入し、続けてその表面にシリコーン組 成物(B-2) 2gを積層した。得られた積層組成物を温度 60℃で2時間加熱したところ、粘着性のないエラストマ 一状の表面層と、耐寒性を有するゲル状の内部層からな る透明なシリコーン複合体が得られた。

*仕込み、均一に混合して、シリコーン組成物(B-2) を得

下記の構造式:

化12]

$$C_0H_0 - Si \leftarrow \begin{pmatrix} CH_0 \\ I \\ OSi-H \\ I \\ CH_0 \end{pmatrix}$$

13

[0063] で表され、粘度2cpのオルガノハイドロジ ェンポリシロキサン7重量部、および、塩化白金酸-2-エチルヘキサノール溶液 5 ppm (白金換算) を混合機に * 10 【化13】

※下記の構造式:

(式中、構成単位はランダムに配列されている) で表さ

れ、粘度 800cPのオルガノボリシロキサン 100重量部、※

【0065】で表され、粘度 150cPのオルガノハイドロ ジェンポリシロキサン15重量部、および、塩化白金酸-2-エチルヘキサノール溶液 5 ppm (白金換算) を混合機 に仕込み、均一に混合して、シリコーン組成物(A-3) を 得た。

[0066](2)下記の構造式:

[/k:15]

で表され、粘度 100cPのオルガノポリシロキサン 100重 量部、平均で下配の式:

[/E16]

$$\begin{array}{c} \text{CH.} \\ \text{H-} \\ \text{SiO} \\ \text{CH.} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{H} \\ \text{SiO} \\ \text{CH.} \end{array} \begin{array}{c} \text{CH.} \\ \text{SiO} \\ \text{CH.} \end{array} \begin{array}{c} \text{CH.} \\ \text{SiO} \\ \text{CH.} \end{array} \begin{array}{c} \text{CH.} \\ \text{SiO} \\ \text{CH.} \end{array}$$

[0067] (式中、構成単位はランダムに配列されて いる) で表され、粘度10cPのオルガノハイドロジェンポ リシロキサン8重量部、および、塩化白金酸-2-エチル ヘキサノール溶液 5 ppm (白金換算) を混合機に仕込 み、均一に混合して、シリコーン組成物(B-3) を得た。 【0068】(3) シリコーン組成物(A-3) 20gを直径5 cmのアルミシャーレに注入し、続けてその表面にシリコ 一ン組成物(B-3) 2gを積層した。得られた積層物を温 50 度60℃で2時間加熱したところ、粘着性のないエラスト マー状の表面層と、耐寒性を有するゲル状の内部層から なる透明なシリコーン複合体が得られた。 [0069] 実施例4

(1) 下記の構造式:

[4:17]

で去され、粘度1000cPのオルガノポリシロキサン 100重 量部、平均で下記の式:

[化18]

【0070】 (式中、構成単位はランダムに配列されて いる) で表され、粘度100cPのオルガノハイドロジェン ポリシロキサン5重量部、塩化白金酸-2-エチルヘキサ ノール溶液 5 ppm (白金換算) および、充填剤として、 結晶性シリカ粉末50重量部、を混合機に仕込み、均一に 混合して、シリコーン組成物(A-4) を得た。

[0071](2) 平均で下配の式:

(化191

$$\begin{pmatrix} \text{CH}_{\bullet} & \text{CH}_{\bullet} \\ \text{CH}_{\bullet} & \text{CH}_{\bullet} & \text{CH}_{\bullet} & \text{CH}_{\bullet} & \text{CH}_{\bullet} & \text{CH}_{\bullet} & \text{CH}_{\bullet} \\ \text{CH}_{\bullet} & \text{CH}_{\bullet} & \text{CH}_{\bullet} & \text{CH}_{\bullet} & \text{CH}_{\bullet} & \text{CH}_{\bullet} \end{pmatrix}$$

(式中、構成単位はランダムに配列されている)で表さ *下配の構造式:

れ、粘度 800cPのオルガノボリシロキサン 100重量部、* 【化20】

[0072] で表され、粘度 150cPであるオルガノハイドロジェンポリシロキサン30重量筋、および、塩化白金 使一2-エチルヘキサノール溶液 5ppm (白金複算)を配合機に仕込み、均一に混合して、シリコーン組成物(8-4)を得た。

[0073](3)シリコーン組成物(ハ-4)20gを直径5 saのアルミシャーレに注入し、練けてその表面にシリコ 一ン組成物(B-4)2gを復順した。得られた機関物を温 20 体的でつこ時間無駄したとろ、総着性のないエラスト

マー状の表面層と、耐寒性を有するゲル状の内部層からなる透明なシリコーン複合体が得られた。

[0074]

【発明の効果】本発明によれば、相対的に高い硬度、高 い強度、高い耐溶剤性等を有し、硬度と厚さの関節が容 易な表面保護層、および相対的に低い硬度、低い強度、 高い耐溶剤性、粘着性等を有するに力緩和層からなる複 合体を1回の硬化処理で製造できる。